CARCINOSTATIC

Patent Number:

JP57156418

Publication date:

1982-09-27

Inventor(s):

YOSHIDA NOBORU; others: 02

Applicant(s)::

SUMITOMO KAGAKU KOGYO KK

Requested Patent:

**I** JP57156418

Application Number: JP19810041109 19810319

Priority Number(s):

IPC Classification:

A61K31/70

EC Classification:

Equivalents:

## **Abstract**

PURPOSE: A carcinostatic having low side effects such as bone marrow suppression, etc., exhibiting a carcinostatic action in a wide range, easily water-soluble, capable of being processed into various kinds of drug forms, having low toxicity, comprising bredinin, a nucleotide antibiotic, as a main ingredient. CONSTITUTION: A carcinostatic comprising 4-carbamoyl-1-beta-D-ribofuranosyl imidazolium-5-oleate shown by the formula or its salt as main ingredient. The compound shown by the formula exhibits a carcinostatic action not only on a heterotypic tumor such as Ehrlich carcinoma but also on a homotypic tumor such as mouse leukemia p 388, Lewis lung cancer, etc. which has been regarded as a slightly curable disease, by inventing a medication merhod such as oral medication or frequent continuous medication. High safety is observed by acute toxic test, the carcinostatic can stand a long-term use since it has very low bone marrow suppression which is found in a carcinostatic in wide use. In medication, a proper period of the stop of administration is provided, and continuous medication is carried out, to reduce the disorder degree of a host and to exhibit an extremely carcinostatic effect.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

## <sup>19</sup> 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑫ 公開特許公報 (A)

昭57-156418

①Int. Cl.<sup>3</sup> A 61 K 31/70 // C 07 H 19/04 識別記号 ADU 庁内整理番号 6675-4C 7252-4C

❸公開 昭和57年(1982)9月27日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

**多制癌剂** 

20特

顧 昭56-41109

**②出** 願 昭56(1981) 3 月19日

⑩発 明 者 吉田登

大阪市東淀川区東淡路1丁目5

番3-618号

⑫発 明 者 中村誠

宝塚市売布2丁目14番7号

⑩発 明 者 荻野重男

西宮市飯岩町 5 -30-202

⑪出 願 人 住友化学工業株式会社

大阪市東区北浜5丁目15番地

邳代 理 人 弁理士 木村勝哉

明細 鲁

/ ・発明の名称

制癌剤

2. 特許請求の範囲

下記式で示されるダーカルパモイルー!- B ー D ー リポフラノシルーイミダゾリウムー s ー オレイトまたはその塩を主成分とする制癌剤。

3. 発明の詳細な説明

この発明は、 ψーカルパモイルー / ー β ~ - D ーリポフラノシルーイミダゾリウムー 5 ーオレイトまたはその塩を主成分とする制癌剤に関する。

本発明化合物は、ヌクレオタイド抗生物質ブ

- ナル・オブ・アンティピオティクス( )。 Antibiotics ) 27巻、 775ページ (/974 年 ) 記敏 の方法によって開酵生産され、また楽学雑誌 ( Chem. Pharm. Bull. ) 2 3 巻、 245 ページ ( /975 年)記載の方法によって化学合成もされ得る。 4 - カルパモイルーノー B - D - リポフラノ シルーイミダソリウムーよーオレイトは、抗性 物質としての活性は限定的であり、むしろ免疫 抑制作用物質として機能することが見い出され てきており、その他の生物活性として L-5/78 Y 細胞毒性が知られているにすぎず、それが有意 な制癌作用を有することは全く知られていなか ったが、当該発明者らは各種実験順盛、例えば エーリッヒ癌、マウス白血病P388、ルイス肺 癌、マウス結腸癌コロンよるなどを用いて酸化 合物の制癌活性を詳細に検討し、投与方法の工 夫により、酸化合物に著しい制癌作用があり、 さらには骨髄抑制作用等を検討し、多くの汎用 制癌剤に見られる骨髄抑制という副作用が該化

レティニンとして公知のものであり、例えばジ

化合物が臨床的にきわめて有用な削癌剤である ことを初めて見い出した。

なお、本化合物は水に易溶であり、各種剤型 変換の可能性を有しており、 毒性も弱く、 腹腔 内投与のみならず静脈内投与、経口投与によっ て各種実験腫瘍に対し、 広い用量域で制癌作用 のあるととが当該発明者らによって証明され、 制癌剤として優れた特性を有するものである。 以下、本発合物の制癌作用、毒性等を示す。

### (/) 制癌作用

本化合物の各種実験腫瘍に対する制癌作用を応用薬理 4 巻 ( /970 年 ) 、 52/ ページ および キャンサー・トリートメント・レポート ( Cancer Treatment Report ) 3 巻 パート 3 ( /972 年 ) 、 / ページ に配載された方法に単拠して調べた。

結果を装一/、2に示す。

(3)

表-2 マウス白血病 P388 に対する制癌効果

投 与 量 (14g/kg/day) 投与方法 投与スケジュール 延命率(T/C が) /00 経口投与 Day / Lり /10L 9 日間 /25

表一/からわかるように酸化合物は腹腔内/回投与あるいは腹腔内9日間連続投与では全く制癌効果を示さないが、Day/のみには時間毎月の極端な腹腔内頻回投与を行うだけで、あるいは9日間の連続経口投与を行うといい。また、表ー2からわかるよりに経口投与により同系順適であるマウスに病 2388 に対し有意な延命効果が見られた。

このような経口投与あるいは剱回投与による制統活性の増強は、エールリッと癌、マウス白血病 P388 のみならず、ザルコーマ /80、皮下型ルイス肺病、マウス結腸癌コロン 26、などにおいても認められ、該化合物の制癌活性が投与経路および投与スケジュールに著し

/回当り投与 (写/な)	<b>投</b> 与方法	1) 投与スケジュール	延命率 (T/0%)2)
800	腹腔内投与	3) Day / のみ / 回	99
400	,	,	9/
200	,		98
88		Day /より /日/回、9日間	99
44	•		103
22		•	99
100	•	Day / のみで 3時間毎8回	>/88
50	•		/29
25			/39
400	経口投与	Day / より / 日 / 回、9 日間	毎性により全死
200	,	•	54
100	•	,	/79
50		• ,	/47
25		•	126
	-N	_	

注 1 ) Day 0 <sup>3)</sup> にマウス / 匹当り / 0 <sup>6</sup> 個のエールリッヒ 癌細胞を腹腔内に 移植し 2 4 時間後(Day / )より治療を開始

- 2)(薬剂投与群平均生存日数/対照群平均生存日数)×/00 %
- 3) Day O は順鳴移植日、Day / は腫瘍移植翌日を示す。

(4)

く依存していることが判明した訳であり、 これ 5 の 知見をもとに 該発明者 5 は本発明を完成した。

すなわち従来単なる連日腹腔内投与では、 制癌効果が発現し得なかった 4 ーカルバモイ ルー/ーβーDーリボフラノシルーイミダゾ リウムー 5 ーオレイトを経口投与とするか、 あるいは頻回持続投与とするかにより各種実 酸腫瘍に対し有意な制筋活性を発現せしめる とに成功したのである。

さらに各種実験預兆の試験管内細胞増殖におよにす該化合物の増殖抑制効果を調べたところ、表ー3のとおりであり、該化合物がきわめて低濃度で腫瘍細胞に対し直接的に作用することを証明した。

表一3 各種実験腫瘍に対する細胞増殖阻害効果

膜 癌 細 胞 IC<sub>50</sub> (mM)<sup>1)</sup>
エールリッヒ癌 3.5 × /0<sup>-4</sup>
マウス白血病 P388 2 × /0<sup>-3</sup>
ザルコーマ /80 /.5 × /0<sup>-3</sup>
注 1) 5 \$ CO<sub>2</sub> 、37 °C、 ¼ 時間接後の 5 0 多増殖阻止濃度を示す。

使用動物;マウスICR-JCL系、雄、

体重22~259(n=6)

但し、動物は楽剤投与後9日間観察した。 結果を表ー4に示す。

**ター** マウスに対する急性毒性

投与経路 10050値

**経口投与 > 5000 mg/%** 

腹腔内注射 > 5000 平/4

静脈內注射 > /500 mg/kg

### (3) 骨髓抑制作用

健康な ICR - JCL 系マウス(雄、体重 2 2 ~ 2 5 9 )に対し、該化合物を 500 吸をとなるよう経口および腹腔内注射により投与し、経日的にマウス(/群 3 匹)を屠殺し、大腿骨中の有機細胞数を計測したが、投与直後に一過性の値かな細胞数の抑制が見られたのみであり、数日後には無処置マウスとほぼ同数の骨髄細胞が認められるまでに完全に復帰し、該化合物による骨髄細胞への影響はほとんど

(7)

適当な休楽期間を設け、持続投与を続けるとと により、連日一定量投与を継続する場合よりも 宿主に対する障害度が低く、かつ著しい制癌効 果を各種腫瘍に対して示す特性が見い出された。

また、本剤は従来化学治療が困難とされた固型癌に対し、上記のような強力な効果を発揮し、なおかつ経口投与可能な制癌剤が少い現状において、上記のように経口投与によってもすぐれた制癌効果を示すものであり、きわめて有用かつ画期的な制癌剤として、人癌の治療にも用いられ得る。

本剤は静脈内注射、皮下注射、経口等の方法 で投与され、成人の治療に用いられる場合の投 与量は、投与経路 および投与回数により異るが 通常/日の3~/の9の範囲が望ましい。

本発明の4 - カルバモイル- / - 8 - ダーリポフラノシルーイミダソリウム - s - オレイトは遊離の形でも水溶性にすぐれており、したがって剤型変換の可能性が大きく、任意慣用の方法で投与用に調製することができる。

見られなかった。

なお、対照として6ーメルカプトプリン (60%)な、腹腔内注射)投与マウスでは、 投与後/週間を経過しても無処理マウスの 50岁以下の骨髄細胞しか認められず、薬剤 の影響から完全に復帰する為には投与後約4 週間の休娄期間が必要であった。

(8)

従って、この発明は人体用医薬として好適な、少なくとも本発明化合物またはその製薬上許容し得る塩を含有する製剤組成物を包含するものである。このような組成物は任意所要の製薬用担体あるいは賦形剤により、慣用の方法で使用に供される。

ができる。経口用液体製剤は水性または油性懸 濁液、溶液、シロップ、エリキシル剤その他で あってもよく、あるいは使用する前に水または 他のビヒケルで再溶解させる乾燥生成物であっ てもよい。

とのような液体製剤は普通に用いられる添加 刻例をは融濁化剤例をはソルビットシロップ、 メチルセルロース、グルコース/糖シロップ、 ゼラチン、ヒドロキシエチルセルロース、カル ポキシメチルセルロース、ステアリン酸アルミ ニウムゲルまたは水素化食用脂、乳化剤例えば レシチン、モノオレイン酸ソルビタンまた仕ア ラピアゴム、非水性ピヒクル例えばアーモンド 油、分別ココナット油、油性エステル、プロピ レングリコールまたはエチルアルコール、防腐 剤例えばアーハイドロキシ安息香酸メチル、ア ーハイドロキシ安息香酸プロピルまたはソルビ ン酸、場合によっては色素、香料を含有しても よい。

注射用組成物は一定投与量アンプルあるいは

(//)

#### 製剤例/ 注射剂

|被菌ダーカルパモイルー/一B-D-リポ フラノシルーイミダゾリウムーよーオレイト 250 中を含有するようにパイアルに無菌的に 分配し、密封して水分およびパクテリアを除 去した。使用前にリドカイン0.5%注射液2 mlを添加して注射剤とする。

## 製剤例2 注射剤

被菌メーカルパモイルーノー8-D-リポ フラノシルーイミダゾリウムー 5 ーオレイト 塩酸塩 250 %を含有するようにパイアルに無 菌的に分配し、密封して水分やよびパクテリ フを除去した。使用前にリドカイン 0.5 多注 射放2配を添加して注射剤とする。

### 製剤例3

/ . 4ーカルパモイルー/ーβーDーリポフラノシルーイミダ 250 14

ゾリウムーケーオレイト

1.マンニット

200 104

3 . 馬鈴磨でんぷん

47 19

ψ 。 ステアリン酸マグネシウム

添加防腐剤、適当な溶解補助剤と共に多投与量 容器中に提供される。組成物は懸濁液、溶液、 抽性または水性ピヒクル中の乳液のような形態 であってもよく、歴濁化剤、安定化剤をよび (または)分散剤のような処方剤を含んでいて もよい。一方、活性成分は使用する前に適当な ピヒクル例えば発熱物質不含の放菌した水で再 溶解させる粉末であってもよい。

これら組成物をよびその可裕性塩は投与方法 により0.1 多以上、好ましくは10~60至の 活性物質を含有することができる。組成物が一 定投与量からなる場合には、 50~2000 mg の舌 性成分を含有するのが好ましい。

本発明のリーカルパモイルーノー8-D-リ ポフラノシルーイミダゾリウムー 5 ーオレイト を静脈内投与する場合には、遊離形のますある いは該化合物を塩の形、例えば塩酸塩とするの が好ましい。

この発明の製剤例をいくつかあげる。

## (12)

1および2を混合し、3を10多でんぷん 樹として加えて粒状化した。この粒子を低 60メッシュ(B.B.) ふるいを通し、乾燥し のふるいでふるった。次にこの粒子を4と混 合してなめらかにし、7/16 パンチで圧縮し て各錠 500 四の錠剤とした。

#### 數例例以 **坐**

/ 。 4ーカルパモイルーノーBIDーリポフラノシルーイミダ ゾリウムーターオレイト 500 14 2.タンニン酸 30 mg 20 ma 3.ロートエキス 200 19 4 . イクタモール 100 #4 よ 。アミノ安息香酸エチル 1500 94 ん。カカオ脂

ノー 5 と 1/3 量の 6 を研和して坐剤塊とし、 次に2/3 畳のるを熔融したもの(30~35 で)を加え、かきませたがら放冷固化する直 前、粘稠となった時速やかに坐剤型に注入し て冷却した。型からとり出した坐剤に直ちに ータルク末を散布し、うすい硫酸煮またはパラ

フィン紙あるいはスズ箔で包装した。これら の他本剤は任意慣用の方法により軟膏、舌下 錠などの形にも製剤し得る。

( / / 完)